Introduction to Computational Quantum Chemistry

Intermolecular interactions II: Density-based methods

Jan Novotny (NCBR)

Intermolecular interactions

November 21, 2019 1 / 7

Electron deformation density(EDD)

 Upon formation of complex redistribution of electron density occurs(polarisation, charge transfer):

$$\Delta
ho =
ho_{complex} - \sum
ho_{fragments}$$

- in inputs of both fragment the atoms of missing partner is represented by ghost centers (indicated by Bq label) ⇒ preservation of occupied space
- cubgen utility produces 3D density output (*.cube format/xplor) by processing formatted checkpoint file (*.chk) from Gaussian SP calculation

(1)

Topological analysis of electron density using QTAIM approach

- molecular space divided in atomic basins bordered by zero-flux surfaces $\nabla \rho \cdot n = 0$ of gradient of electron density
- Bond critical points (BCPs) = local stationary points of vanishing density gradient and maximized density in two directions perpendicular to interatomic vector A-B ⇒ (3,-1) Hessian tensor
- various density-based descriptors can be analysed to evaluate character of interaction between atoms A and B (local density $\rho(r)$,Laplacian $\nabla^2 \rho(r)$, delocalisation index DI(A,B))



イロト イポト イラト イラト

HOMEWORK: Bifurcated hydrogen bond

- The aim is to analyze set of H-bonded complexes of HF attached to substituted dimethoxybenzene (see attached figure, BLYP/def2TZVPP optimized geometries of -NH₂ and -CHO derivatives available in IS)
- Calculate interaction energies (ΔE for all 6 complexes and for 2 extremes plot the electron deformation energies(Δρ, slide 5) and map of Laplacian of electron density (∇²ρ, slide 6).
- 8 Run basic QTAIM calculation for all complexes, extract values of density, Laplacian of electron density and delocalisation index (DI) associated with BCPs between (F)H and O(CH₃) atoms.
- **3** Try to correlate ΔE versus ρ , $\nabla^2 \rho$, $\sum DI$, $\sum DI/r(O-C)$



< ロ > < 同 > < 回 > < 回 > < 回 > <

Electron deformation density

Gaussian input for organic fragment				run script
<pre>%chk=f1 #p B3LYI Integra SP of f: 0 1 H C C H C C H C C H C C C H C C C C</pre>	chk 2/def2TZVPP sc =UltraFine 1 0.6778488 0.1339051 -1.2613796 -1.7993284 -1.9692784 -3.3941682 3.0768860	f=conver=6 1.2270278 1.3019980 1.3725016 1.3529764 1.4687435 1.5428919 1.2302657	2.1895466 1.2510536 1.2677278 2.2128579 0.0645759 0.0703788	<pre>module add gaussian #COMPLEX g09 complex.com formchk -3 complex.chk complex.fchk cubgen "ncpus" density=SCF complex.fchk complex.cube -3 #FRAGMENT 1 g09 f1.com formchk -3 f1.chk f1.fchk cubgen "ncpus" density=SCF f1.fchk f1.cube -3 #FRAGMENT 2 g09 f1.com</pre>
H-Bq F-Bq N	3.0768960 3.8684785 -4.5586668	1.2302657 1.1731588 1.6046640	-1.6848812 -2.2005430 0.0695014	<pre>formchk -3 f2.chk f2.fchk cubgen "ncpus" density=SCF f2.fchk f2.cube -3</pre>

use interactive tool CUBMAN for processing cube files:

1. Add f1.cube and f2.cube to get temporary sum.cube.

SUbstract *complex.cube* minus *sum.cube* to get final difference map.
 Use VMD isosurface representation to show positive and negative regions

of $\Delta \rho$.

OTAIM

Gaussian input: BSSE-corrected interaction energy + generation of wavefunction file *wfx

```
%chk=complex.chk
#p B3LYP/def2TZVPP scf=conver=6
Integral=UltraFine Counterpoise=2 output=wfx
SP of complex
0 1 0 1 0 1
 Н
        0.6778488
                    1 2270278
                                 2 1895466 1
       0.1339051
                    1.3019980
                                 1.2510536 1
       -1,2613796
                    1 3725016
                                 1 2677278 1
 Н
        3.0768960
                    1.2302657
                                -1.6848812 2
 F
       3.8684785
                    1 1731588
                                -2 2005430 2
 N
       -4 5586668
                    1 6046640
                                 0 0695014 1
complex.wfx
```

Commands for performing QTAIM analysis in AIMALL program based on Gaussian wavefunction

```
module add gaussian
# start job
g16 complex.com
formchk -3 complex.chk complex.fchk
```

```
# clean
rm -f core
```

```
# QTAIM
module add aimall
aimqb.ish -nogui -nproc=3
-atlaprhocps=true -encomp=1 -usetwoe=0
complex.fchk
```

Plotting the Laplacian using Aimstudio GUI

Run in terminal aimstudio.ish complex.sumviz.
 Use Counters/New 2D Grid option, select Function DelSqRho, copy coordinates of 3 ring atoms(right click on selected atom in structure).
 Open complex.g2dvi in current window and export png picture.

< ロ > < 同 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < 回 > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ >

- Open *complex.sumviz* and find relevant BCPs (H–O, or O–H), save corresponding values of ρ, ∇²ρ.
- Find the section listing delocalisation indexes (table with DI(A,B) heading) and save these values.
- Extract H–O distances from structure.
- Prepare correlation plots.